Requested Patent: JP51080862A

Title: PIRIJINJUDOTAINO SEIZOHO;

Abstracted Patent: JP51080862;

Publication Date: 1976-07-15;

Inventor(s): MAEDA RYOZO;; HIROSE KATSUMI ;

Applicant(s): SHIONOGI SEIYAKU KK;

Application Number: JP19750001570 19741224;
Priority Number(s): JP19750001570 19741224;

IPC Classification: A61K31/44; C07D213/62;

Equivalents: ;

ABSTRACT:



th 95: 15

特許庁長官 殿

/ 発明の名数 ジャウタイ セイゾウホウ ビリジン誘導体の製造法

2 発 明 者 オポサカンヒガシスミョシクユザトチョウ 大阪府大阪市東住吉区級里町1の102

夕田 育年 眾 (th/2)

3特許出願人 郵便業件 547 オポナカンモガンタドンヨウマナ 大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地 シオノ ギ セイヤク (192) 塩野 薬 製 薬 株 式 会 社

サンドン 古 利 代表者

弁理士(6703) 岩

よ 都付 曹類の 自録

50 00157

/ 発明の名称

ピリジン誘導体の製造法

2 特許請求の籍用

一般式(1)で示される化合物またはそのN オキンドに一般式(Ⅱ)で示される化合物を反応 させ、さらに必要に応じて加水分解および/また は脱炭酸反応に付して一般式(B)で示される化 合物またはそのH-オキシドを得ることを特徴と





(式中、Aは酸素または硫黄を表わし、Rは水素

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 51-80862

43公開日 昭51. (1976) 7.15

20特願昭 チャーノチフク 22出願日 昭49. (1974)/2.2 9

審査請求 未請求 (全6頁)

庁内整理番号 £647 44

8847 UK 7306 1647 44

1847 44

52)日本分類 16 E431

NO 9 /33.31 NO 422 30 H14 30 H111.5

51) Int. C12.

6070213/6211 A61K 31/44

えたはアルキル菇を表わし、Wはハロケンまたは 2位もしくは4位のニトロ基を表わし、 X,および Xはそれぞれ水素、アルキル基または削者が結合 して形成する酢類もしくは芳香頭を扱わし、Y, Y,およびY,はそれぞれ水素、アルキル病、アルコ 甚、ニトロ若、シアノ基、トリフルオロノチル基. 水飯基、アシルオキシ基、アシルアミノ甚または ハロゲンを表わし、これらの任意のよ器換蒸が純 合して脂漿または芳香漿を形成してもよく、 2,お よび 2.はそれぞれシアノ茶、カルバモイル基、カ ルボキン基またはカルボン酸エステル器を表わし、 2.は水素、シアノ基、カルバモイル基、カルボキ シ基またはカルボン酸エステル茶を表わす。) 3 挙曲の推細ル類曲

本発明はピリシン誘導体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用、抗りウマチ作用にトバ 銀箱作用を示し、医薬あるいはその合成中間体と して有用なビリシン誘導体を得る点にある。

本祭明方法の要旨はニトロもしくはハロゲノビ

200

特際 昭51-80862(2)

り シン誘導体またはその R ー オキンド K フェノー ル類またはテオフェノール類を反応させて、さら に必要に応じ 加水分解および / または駅 機 履 応に付して フェノキシビリ ジン誘導体またはテオ フェニルビリ ジン誘導体 あるいはそれらの R ー オ キンドを 得る点にあり、下配の一般式によつて示 される。

$$Y_1$$
 Y_2
 Y_3
 X_1
 X_2
 X_2
 X_3
 X_4
 X_4
 X_5
 X_5

(式中、Aは酵素または確實を表わし、Rは水素 またはアルキル差を表わし、Wはハロゲンまたは 2位もしくは4位のニトロ基を表わし、スおよび 又はそれぞれ水楽、アルキル基または両者が結合 して形成する原理もしくは芳葉遊を変わし、 Y. およびYはそれぞれ水楽、アルキル基、アルコ キン基、カルバモイル基、カルボキン基、アミノ 基、ニトロ基、シアノ差、トリフルオロメテル基 水酸基、アシルオキン基、アシルオロメテル基 水酸基、アシルオキン基、アシルオロメチル基 たして脂腫潰たは芳香輝を形成してはく、 Z. よび Z.はそれぞれである。カルバモイル基、カルボキレ基またはカルギン酸はステル基を変わし、

Z,は水素、シアノ基、カルバモイル基、カルポキ

シ基またはカルボン酸エステル基を表わす。)

すなわち、本発明は一般式(I)で示されるように、その一方もしくは両方のカルボキレ基がシフノ基もしくはカルバモイル基で置き換えられまたはエステル化されていてもよいマロン酸基またはそのマロン酸の。位がアルナル人表で置換されていてもよいマロン酸基を有し、かつその任意の位置がハロゲン(例えば、臭素、塩素、沃素など)で置換されているかまたはその2位もしくは4位

250.0

がニトロ基で重換されているピリンン誘導体また はそのドーオキンドに、フエノール類またはチオ フェノール類(II)を反応させて、得られた化合 物を必要に応じて加木分解および/ または配換額 反応に付し、一般式(III)で表わされるピリンン 誘導体を得る方弦を提供するものである。

本発明方法の原料化合物の一つであるビリシン 誘導体生たはその取っオキレド(I)は上記した ようなマロン糖基をビリシン環の任意の位置に有 いるが、その上に同一または相異なる!~2個の アルキル蒸(例えば、メチル、エチル、プロビル、 イソブチル基など)で置換されていてもよいし、 ビリシン環がベンゼン環のような芳香環またはシ ロペンタン環もにくはシロースキン環のよう な所環と結合していてもよい。反応させるフェノ ール類またはチオフェノール類(II)はアルキル 蒸(例表ば、メチル、エチル、プロビル、イソブ テル基など)、アルコキン基(例表は、メトキル、プロボキル、プロボキシ、ブリーを基など)、カル -

バモイル蒸、カルボキシ基、アミノ基、ニトロ高、 シアノ蒸、トリフルオロメチル基、水酸基、アレ ルオキシ蒸(例えば、アセチルオキシ、プロピオ ニルオキシ、ブチルオキシ蒸など)、アシルア良 メ蒸(例えば、アルキルアンルアミノ、無機皮勢 アレルアミノ、アリールアンルアミノ 蒸など)お よびハロゲン(例えば、塩素、臭素、灰素、弗素 など)から離ばれる間一または相異なる 1~3条個 の置換基を有していてもよい。またペンゼン等の 大変の影響を始合響として非していてもよい。



ールなど)中、室盤ないし溶解の時点程度の温度 において実態される。なお、フェノール類を反応 に供する場合には触媒として静化部二編、鋼粉な どの金属粉媒を用い反応を促進することを考慮し てもよい。また液状の原料化合物を用いる場合に は反応溶媒とかねさせることも可能である。

上記反応工器により得られたフェノキシビリシ ン誘導体、フェニルチオビリジン誘導体あるいは そのヨーオキシドはさらに必要に応じて加水分解 反応および/または脱炭酸反応に付きれる。

ここで行われる加水分解反応はニトリル化合物、 アミド化合物またはエステル化合物を対応するカ ルボン能に変換する際に通常用いられる方法を動 舞すればよく、水またはその他の含水膏薬中で、 他(例えば、塩酸、硫酸、炭化水素酸、酢酸など) またはアルカリ(例えば、水酸化アルカリ、炭酸 アルカリ、炭酸水素アルカリなど)を用いて薬園 または加熱下に行われる。

脱炭酸反応はマロン酸基の一方のカルボキシ基 の脱離を所望する場合に実施される。場合によつ 特別 駅51-8082(23) では、上記加水分解処理に際して脱炭酸反応が同 時に進行し、改めて脱炭酸処理をする必要がない 場合もあるが、加熱などの常套手段によりカルボ キシ基/個の脱離が容易に行なわれる。

なお、原料化合物として N ー オキシドを用いる が N ー オキシドを目的化合物としない場合は各工程の前後で適宜適元し対応する ピリウン誘導体 ト 変換することを考慮すればよく、また逆に N ー オ キシドを所望する場合は適宜酸化反応に付せばよい。またペンゼン順上あるいはピリシン型上の匿 機 蒸が縮合反応、加水分解および影波酸処理によ り影響を受ける場合は処理的における保護基の導 入あるいは処理後の再体能など適常の化学反応で 用い 5 れる方法により所望する目的物を得ること ができる。

かくして得られたピリシン誘導体またはその N ーオキンドがカルボキシ基を有する場合は、さら に分離、精製または製剤化などの超々の目的に応 して、これを適当なアルカリ金属塩(例えば、ナ トリウム、カリウムなど)、アルカリ+金属塩(

24

例えば、カルシウム、マグネシウム、バリウムなど)、その他アルミニウム塩などに常法に従つて変換することができる。

本発明の目的化合物であるビリッン誘導体およびその B ー オキシド(1) ならびにその進期 延 板に抗炎雄作用、抗リウマチ作用および鎮痛作用 を示し、 医薬 またはその中間体として利用な化合 物である。これらを図薬として使用するときは、 義利、カブセル利、粉剤などとしての経口投与ま たは性射利、坐案、策布薬などとしての非経口投 らいがれの方針も経用しる。

以下実施例において本発明方法の実施閣様を示す。

実施例/

ジェチル (2 - ノチルー 2 - (6 - ニトロ - 3 - ビリジル)) マロネート 22 g、ゲーイソブチルフェノール / 2 g はび酸酸カリウム 粉末/6 s gをジメチルホルムフ 5 ドに懸置し、かきまずながら / 3 O'で 6 時間反応させる。溶解を附去後 残落に氷水を加えペンゼンで抽出する。他用酵

1 0 多水糖化ナトリウム水溶板および水で洗浄後 乾燥し宿様を留去する。油状残値をシリカゲルカ ラムウロマトに付し3 0 多ペンセン/ヘキサン、 6 0 多ペンセン/ヘキサン、6 7 多ペンセン/へ キサンおよび2 0 多エーテル/ペンゼンより シ テル [2 - メテルー2 - (6 - (ダーイソプテル フエニルオギシ) - 3 - ピリジル)] マロホート / & 3 9 を得る(収率 6 3 考)。 bp_{2/1/} / 43 -/ 6450。

15 M W 57 51 _ 8 0 0 6 2/4

すると旅状物!のますが得られる。シクロへキャ ン/ハキャンより結婚化し、さらにエーチル/ハ キャンより特結品でると中7フ~7までの結晶と して2一(6一(ドーイリブテルフエニルオキシ) -3一とリジル)プロピオン酸まえまが得られる。 生物解2

キシー3 - ビリジル)プロピオン酸の組状物37 9 を得る。ヘキサン/エーテルより結晶化および 再結晶をすると如92-94°0を示す。

実施例3-79

実施例/または2と同様にして下記の配合物を 附る。なお、ア、ア、北まはご実施の例えばから6 と はベンゼン頭の単位かりロロ高が置換しているこ とを表わし、同様に天がよび天難でははりのご製 上の置換基を表わす。一A一機においては例えば 2-0ほとリシン園の2位がエーテル粉合をしていることを表わす。機点の欄においては例えば Cm.24,0 はカルレクム型2水割物を表わす。



(以下余白)

3	×	* >	20			No 90-95
+	н	8 3	2.0	н в		H 73~7#6
	H	N 3	2.0		+	He 95~994
4	8	8 8	20	26		No 00/38,0 2/6-2/
2	н	H ;	2.5	R 1	*	No 05:830 /40~/4/
	8	H 8	4.0	R 2	1	Ne 141-146
9	H	H 3	1 50	R 1	3	No /35~/325
10	н	Я Е	6.0	8 8	2	Me 0128,0 /25-/26
"	8	8 3	60	8 X	3	H # 2.5~# 5
12	×	H 1	60	2 Mm W	3	Ne 92~93
/3	В	H 1	6.0	Piec X	3	Me /35~/36
14	н	26 3	40	5 No. 18	,	He /07~/08
73	В	H F	60	2 to 4 to		No Cartillo 2/86
14	16	H 3	4.0	# Mn 5 Mn	2	90 144~141
17	- 11	H F	6.0	PE COL	3	Me /3/~/32
18	н	N 1	60	85		He /22~/23
17.	В	8 9	6 8	8 8	3	No //#5~//55
20	# Me	н э		3 3		No 101~1024
21	# Not	B 8	20	8 8		No 129-1304
22	M coeff;	21 9	2.0	3 3		No 140-442,200-201-55
2.3	# C00E	н э	20	н в	*	Me /54-/566
24	* 98,	н э		я н		No /32~/334
25	0 NO .	H F	2.0	н н		Me //3-//64
-24	o cx	н в		и и		No 105~1064
27	J CP,	II E	2.0	н и		Me CaJE,0 /55-/57
28	+ 0H	н э	20	н н		No Castlo 187-189
39	o ore	н 1	20	и и		No Ca28,0 /325~/275
10	# Mile	и в	20	8 8	*	Me /#2-/#3d
31	* MEDICE	H E		9 B		No /36~/374
3.2	# MALCON	н э	1 20	я н		No 206-2084
33	2 01	H F		з н		H 133-1344
34	2 01	н в		н- в		No 1075-10856
33	101	H 5	20	н и		H /23~/294

36 3 EC H 1 20 H H + No 24-274

37	e cr	я я	20	н	н		H / 12~/ 134
38	* C/	8 8	20	8	H	1	No //0~///
27	# Cf	и и	20	В			No //7~/208
40	# C1	н н	20	. 16	at .	u	EC 92~93
#/	# C/	н н	2 8	я	×	ø	No At 64-61
#J	2 We	B B	4 0	18	8	2	No 45~47
43	3 K+	н н	4.0	н	ж.	,	Va E/~#2
ja n	# Me	В #	4 0	16	я	3	No 75-77
+1	J Kat	x x	4 0	н	*	3	No 695-705
44	# Met	н я	60	н	н	,	Me Deátago /53
#7	# CH	я ж	6 0	н	я	,	Ne /20~/2/
48	# OH	и и	4.0	н	8	3	Ne CNI,0 205
47	# DAt	н н	6 0	8	н	3	Mc 047H,0 /##
50	* Dr	н н	60	81	н	1	He //9~/20
3/	2 07	В В	6.9	8	н	3	Ha 74-77
52		8 8	60	R	20	,	No 104~107
13		н н	4.0	H	8	2	No Ca280 80-8/4
14		н в	40	16	я	1	8 //6-//7
3.5	# C!	8 8	6.0	и		3	He //4~//3
26		7 8	40	В	и -	,	21 AT 236
17	# C/	8 8	4.5	н		,	No CH,0 / 10
st		¥4 8	20	Я		ø	No 86~878
29		Me 3	20	В	н		We /23~/2#d
40		Me II	20	E	н "	w.	No 103~1046
61	34		20	2	11	v	We 138-1396
42	2 No 3	Me II	4.0	×	ъ ј	2	H /20~/2/
63	2 Ke 3		60	3	н	3	He //3~//6
44		Me B	60	2	н	2	Mo CAZNO / ETE
65		Ve H	40	8	2	,	Mn Cultio /954
46		Av B	4 0	н	В.	,	Me Carsijo 2024
67	3 tag #		60	н		3	No 90-91
68		Fe B	40	н	*	,	Mr /20-/2/
69	3* CE,		6.0	н	2	3	No /225~/235
70	پروی دد		4.0	н	8	3 .	Me CONSTITUTE 1650
7/	a∗ roll _{j1} ,		4.0	11	и	3	Mr G6/511_0 / 694
72	23	11 8	4 0	В	8		He 13/~132

Me /205-/2/.5	125-1264	126~1278	128-129	113~11#	135~136	Me /53~/56	
Же	Me	Ме	Me	Me	Me	Ме	_
m	*	*	m	8	33	'n	
pu	ш	ш	ш	=	ж	н	
×	×	×	×	×	æ	Ħ	
0-9	7-0	7-0	0-9	0-9	9-0	9-0	
н	5-We	5-We	3−We	<i>3−</i> We	6- We	3-We	
100	3-Me	4-We 5-We	3-Me 5-Me	4-Ne 5-Me	9M-9 9M-#	eW−#	
3.4ーベンゾ H	2-Me 3-Me 5-We	3-Me		2-We	2-We	3-Me 4-Me 5-We	

額味や嵌むす は下記の 記表中で用いられる略号 \$c:アセチル:

2 2 2 2 2 2 6

特許庁長官

/事件の表示 昭和50年特許顧第 /570 2発明の名称

ピリジン誘導体の製造法

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

名称 (192) 塩野義製養株式会社

代类者

4代理人

住所 大阪市福島区鷺洲5丁目 / 2 番4号 在所表示发更证出各 堪 野 義 製 奏 株 式 会 社 特 許 部

(電話06-458-5861)

氏名 弁理士(6703) 岩 崎



よ補止の対象

6.前記以外の発明者 キシワダン ヒガンガオカチョウ 大阪府岸和田市東ヶ丘町808の55

明細書の発明の詳細な説明の機

(1) 眼細書 / / 頁 5 行目と 6 行目の間に次の文を 挿入する。

「該化合物のカルシウム塩 / 水和物はや / 46~ / 4 8 °C を示す。」

(2) 明細書 / 2頁 4 行目の「実施例 3 - 79」を

「実施例3-85」に訂正する。

(8)明細書/5頁の表に実施例フタに続いて

4頁に示す「実施例80~85」を挿入する。

(4) 昭細書/5頁下から5行目と4行目の間に、 「Pr:プロビル基 Bu:プチル基」を挿入する。

(5)明細書 / 5 頁下から3行目と2行目の間に。 下記の文を挿入する。

「事無例とムー87

事施例 / または2 と同様に反応処理し下記の化

- (2 - フェノキシー 4 - ピリジル) プロピ オン酸 N-オキシド キノ00~10 /C(分解)。 2-C6-(4-クロロフエノキシ)-3-ビ リジル)プロビオン酸N-オキシド、中/86~

以下余白)

S	4-i-b	Ħ	н	9-0	Ħ	×	m	ž	80 4-1-Pr H H 6-0 H H 3 Ma 89~9/
8	8/ 4-Pr	Ħ	H	н н 6-0 н н	H	Ħ	'n	×	3 Me 82-83, CaH,O 148~150
8.2	n g t≱	щ	H	9-0	Ħ	ж	m	Me	8.2 4-t-Bu H H 6-0 H H 3 Me //2~//3
53	83 4-з-Ви н н 6-0 н н	Ħ	ж	6-0	щ	Ħ		Me	3 Me 67~71
*8	84 4-Bu	щ	Ħ	0-9	н	Ħ	'n	Ме	H H 6-0 H H 3 Me CaH ₂ 0 /40~/42
33	2-i-Bu	н	ш	0-9	ж	Ħ	m	Me	83 2-i-Bu H H 6-0 H H 3 Me Ca2H20 //4~//9(d)